

# EKYFLOGYL 1.8 MG/ML + 8.7 MG/ML GEL FOR HORSES

Autorizado

- Prednisolone acetate
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

EKYFLOGYL 1.8 MG/ML + 8.7 MG/ML GEL FOR HORSES

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Caballos

---

### **Vía de administración:**

Uso cutáneo

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.70 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Gel

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Uso cutáneo:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 10 Día
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QM02AX99

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Disponible en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Audevard

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/07/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Dopharma France

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 123503

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

21/03/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0344/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Dinamarca Finlandia Alemania Irlanda Luxemburgo Países Bajos  
Noruega Polonia Portugal Suecia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-frv0344001-mr-rpe532-en.pdf